(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT ÄUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/09148 A

(74) Anwalt: MEYER, Thomas; BASF Aktiengesellschaft 67056 Ludwigshafen (DE).

(51) Internationale Patentklassifikation?: COSF 4/69, 10/00 C07F 11/00,

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
8. Februar 2001 (08.02.2001)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EH00/07103

(22) Internationales Anmeldedatum: 25. Juli 2000 (25.07.2000) (25) Einreichungssprache

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch Doutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 35 592.4 2. August 1999 (02.08.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): ELENAC GMBH [DE/DE]; 77694 Kehl (DE).

(72) Erfinder; und
(73) Erfinder/Anmelder (mur f\har US): SCHOPF, Markus
(75) Erfinder/Anmelder (mur f\har US): SCHOPF, Markus
(DE/DE): Abbert-Blank-Strasse 38, 65931 Frankfur (DE).
SUNDERMEYER, Joerg (DE/DE): An den Steinblurg
SUNDERMEYER, Joerg (DE/DE): An UTEVER Landler [DE/DE]; Markigasse 18, 35037 Marburg (DE), RU-FANOV, Konstantin A. [RU/DE]; G.-Haupumann-Strasse 14-16, 51379 Leverbusen (DE), HEITZ, Walter [DE/DE]; Uwe [DE/DE]; Espenhausen 23, 35091 Cölbe (DE). Am Schmidtborn 5, 35274 Kirchhain (DE), PEUCKER, 35041 Marburg-Michelbach (DE). KIEPKE, Jennifer

(81) Bestimmungsstaaten (narional): A.E. A.G. A.L. A.M. A.T. AU. A.B., B.B., B.G., B.R., B.Y. B.Z., C.A., C.H., C.N., C.R., C.U. C.Z. D.E. D.M. D.Z. E.E. S. FI, G.B., G.D. G.E. G.H., G.M. D.K. E.E. S. FI, G.B., G.D. G.E. G.H., G.M. D.K. E.E. S. FI, G.B., C.B., G.C. G.C. L.K., H.R. HU, ID, IL. IN, IS, J.P. K.E., K.G., K.P. K.R., K.Z., L.C. L.K. LR. LS. LT. LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

3 84) Bestimmungstraten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), comsistens Platent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), curopalisches Platent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, FT, SE), OAPI-Patent (BE, BI, CT, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht: Mit internationalem Recherchenbericht

Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe Zur Erkldrung der Zweibuchstaben-Codes, und der der PCT-Gazette verwiesen. Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guida:

(34) Tite: IMIDOCHROME COMPOUNDS CONTAINED IN CATALYST SYSTEMS FOR OLEFIN POLYMERISATION

A1

(54) Bezeichbaung: IMIDOCHROMVERBINDUNGEN IN KATALYSATORSYSTEMEN FÜR DIE OLEFINPOLYMERISATION

01/09148 (37) Abstract: The present invention relates to catalyst system containing at least one imitochrome compound and at least one activation compound. This invention also relates to imitochrome compounds, to a method for olefin polymerisation and to methods for producing said imidochrome compounds

(57) Zusum nerflassing: Kiallysuorysteme, enhalteed mindesters eine Inidochromwerbindung und mindesters eine Aktivator-verbindung, Inidochromwerbindungen, ein Verfahren zur Polymenisulion von Olefinen, sowie Verfahren zur Herstellung von Imidochromwerbindungen.

wo



WO 01/09148. PCT/EP00/07103

polymerisation Imidochromverbindungen in Katalysatorsystemen für die Olefin-

Beschreibung

10 zur Herstellung von Imidochromkomplexen. ein Verfahren zur Polymerisation von Olefinen, sowie Verfahren die Imidochromverbindungen enthalten, neue Imidochromkomplexe, Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Katalysatorsysteme

eingesetzt werden, basieren auf immobilisierten Chromoxiden Viele der Katalysatoren, die zur Polymerisation von α -Olefinen (siehe z. B. Kirk-Othmer, "Encyclopedia of Chemical Technology",

- 15 1981, Vol.16, S. 402). Diese ergeben i.a. Ethylenhomo- und Copolymere mit hohen Molekulargewichten, sind jedoch relativ un-Verwendung von Bis(cyclopentadienyl)- (US 3,709,853), che Kontrolle des Molekulargewichts. Demgegenüber läßt sich durch empfindlich gegenüber Wasserstoff und erlauben somit keine einfa-
- 20 Bis(indenyl) oder Bis(fluorenyl)chrom (US 4,015,059), das auf largewicht von Polyethylen durch Zugabe von Wasserstoff einfach einen anorganischen, oxidischen Träger aufzogen ist, das Moleku
- 25 Wie bei den Ziegler-Natta-Systemen ist man auch bei den Chromver bindungen seit kurzem auf der Suche nach Katalysatorsystemen mit stes sollen Aktívitåt, Copolymerisationsverhalten des Katalysagle-Site-Katalysatoren. Durch gezielte Variation des Ligandgerûeinem einheitlich definierten, aktiven Zentrum, sogenannten Sin-
- 30 tors und die Eigenschaften der so erhaltenen Polymere einfach verändert werden können

durch Umsetzung von Dioxochromdichlorid mit Tert. butyl(tri-Die Darstellung von Bis(tert.butylimido)bis(trimethylsiloxy)chrom

- 35 methylsilyl)amin wurde von W. Nugent et al. in Inorg. Chem. 1980. Bis (tert.butylimido) di (aryl) chrom wurden von G. Wilkinson et al sprechenden Dialkyl-Komplexe wurden erstmals von C. Schaverien et in J. Chem. Soc. Dalt. Trans. 1988, 53-60 dargestellt. Die ent-19, 777-779 beschrieben. Diaryl-Derivate dieser Verbindung
- 40 al. beschrieben (Organomet. 9 (1990), 774-782). Sie konnten auch org. Chem. 1983, 22, 965-969). lato)oxochrom mit Phosphorpentachlorid isolieren (W. Nugent, Indurch Umsetzung von Tert.butylimido-bis(trimethylsilanoeine Monoimidochromverbindung Tert.butylimido(oxo)chromdichlorid



EP-A-641804 beschreibt die Verwendung von Bis(alkylimido)- und Olefinen. In EP-A-816384 werden diese Bis(imido)chrom(VI) Komplexe auf Polyaminostyrol geträgert zur Polymerisation von Bis(arylimido)chrom(VI) Komplexen zur Polymerisation von

xochromdichlorid mit N-Trimethylsilylanilinen nicht zu Bis (aryliverwendet. Die Darstellung der Bis (arylimido) chromdichloride ist 5 Ethylen und Copolymerisation von Ethylen mit höheren $lpha ext{-}0lefinen$ hierbei ein dreistufiger Syntheseweg, da die Umsetzung von Diomido)chromdichlorid führt. G. Wilkinson et al. konnten Tert.butylimidochrom(V) trichlorid und dessen Donor-koordinierte Derivate darstellen (J. Chem. Soc. Dalt. Trans. 1991, 2051-2061).

Katalysatorsysteme zu finden, die sich einfach modifizieren las-15 Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand nun darin, newe sen und zur Polymerisation von a-Olefinen geeignet sind. weiterhin bestand die Aufgabe darin, einen verbesserten Synthese· 20 weg zur Darstellung von Bis (imido) chrom(VI) verbindungen zu fin-

Demgemåß wurden Katalysatorsysteme gefunden, enthaltend

- mindestens eine Imidochromverbindung, erhältlich durch ein Verfabren, welches folgende Verfabrensschritte beinhaltet: 3 25
- Kontaktieren einer Dioxochromverbindung mit einer N-Sul finylverbindung R1-N=S=O oder R2-N=S=O, worin die Varia-(a)
 - blen folgende Bedeutung haben: 30
- aryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest R1 auch inerte Substituenten tragen kann, SiR33, C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C6-C20-Aryl, Alkyl-C2-C20-Alkenyl, C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein R3C=NR4, R3C=O, R3C=O(OR4), R3C=S, (R3)2P=O, (OR3) 2P=O, SO2R3, R3R4C=N, NR3R4 oder BR3R4, unabhångig voneinander C1-C20-Alkyl, R3, R4 ä 2

35

Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R3 und R4 auch inerte Substituenten 40 45

WO 01/09148

PCT/EP00/07103

R2+N=S=O eingesetzt wurde, mit Chlor oder Sulfurylchlorid Chlor, wenn eine Sulfinylverbindung $\mathbb{R}^{1-N=S=O}$ eingesetzt wurde und für den Fall, daß eine N-Sulfinylverbindung Kontaktieren des so erhaltenen Reaktionsproduktes mit oder mit keinem weiteren Reagens, æ

(B) mindestens eine Aktivatorverbindung

rug

9

(C) gegebenenfalls einen oder mehrere weitere für die Polymeri· sation von Olefinen übliche Katalysatoren.

Weiterhin wurden Imidochromverbindungen der allgemeinen For 15 mel II,

20

gefunden, worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

R³C=NR4, R³C=O, R³C=O(OR4), R³C=S, (R³)2P=O, (OR³)2P=O, 25 R²

unabhángig voneinander Pluor, Chlor, Brom, Jod, NR^{5R6}, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF4-, PF6-, oder NP(R⁵)₃, OR⁵, OS1(R⁵)₃, SO₃R⁵, OC(O)R⁵, β -Diketonat, SO2R3, R3R4C=N, NR3R4 oder BR3R4,

C6-C30-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R³ bis R6 auch inerte Substituenten tragen sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, unabhångig voneinander C1-C20-A1kyl, C2-C20-Alkenyl, R3-R6 30 35

1 für dianionische X, 2 für monoanionische X. kônnen,

E

Auch wurden Imidochromverbindungen der allgemeinen Formel III

5

gefunden, worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

PCT/EP00/07103

ы R3-R6 忍 $NP(R^5)_3$, OR^5 , $OSi(R^5)_3$, SO_3R^5 , $OC(O)R^5$, β -Diketonat, unabhängig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR⁵R⁶ an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organiund 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser unabhängig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF4-, PF6-, oder SO2R3, R3R4C=N, NR3R4 oder BR3R4, R³C=NR⁴, R³C=O, R³C=O(OR⁴), R³C=S, (R³)₂P=O, (OR³)₂P=O neutraler Donor, 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X schen Reste R3 bis R6 auch inerte Substituenten tragen C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest

Des weiteren wurde ein Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel IV gefunden, 15 n

20

25 worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

- 40 <u>ي</u> ဗ 꼰 R3,R5,R6 unabhangig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Aryl- $\text{C}_1\text{-}\text{C}_{20}\text{-}\text{Alkyl},~\text{C}_2\text{-}\text{C}_{20}\text{-}\text{Alkenyl},~\text{C}_6\text{-}\text{C}_{20}\text{-}\text{Aryl},~\text{Alkylaryl mit l}$ an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organiund 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser $C_6-C_{20}-Aryl$, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Fluor, Chlor, Brom, Jod, $C_6-C_{20}-Aryl$, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest unabhangig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, rest, wobei der organische Rest R1 auch inerte schen Reste R³, R⁵ und R6 auch inerte Substituenten trasperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF4-, PF6-, oder NR5R6, NP(R5)3, OR5, OS1(R5)3, SO3R5, OC(0)R5, β -Diketonat Substituenten tragen kann, SiR3), für dianionische Z, 2 für monoanionische Z,
- 45 dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung \mathbb{R}^1 -NSO umsetzt:

WO 01/09148

WO 01/09148 PCT/EP90/07103

verbindung der allgemeinen Formel I gefunden

Weiterhin wurde ein Verfahren zur Herstellung einer Imidochrom

worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

15 R1 5 20 R³, R⁵, R⁶ unabhängig voneinander C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, $C_1-C_{20}-Alkyl$, $C_2-C_{20}-Alkenyl$, $C_6-C_{20}-Aryl$, Alkylaryl mit 1sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF4-, PF6-, oder NP(R 5)₃, OR 5 , OS1(R 5)₃, SO₃R 5 , OC(O)R 5 , β -Diketonat, schen Reste R³, R⁵ und R6 auch inerte Substituenten traund 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser $C_6-C_{20}-Aryl$, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest Substituenten tragen kann, SiR3, bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylunabhangig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR⁵R⁶, rest, wobei der organische Rest R1 auch inerte 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X neutraler Donor, an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organi. gen können,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Imidochromverbindung der 30 allgemeinen Formel ${\bf V}$

worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

R1 C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₆-C₂₀-Aryl, Alkylaryl mit 1
bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest R¹ auch inerte
Substituenten tragen kann, SiR³₃,

x unabbängig vonsinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR⁵R⁶,
NP(R⁵)₃, OR⁵, OSi(R⁵)₃, SO₃R⁵, OC(O)R⁵, β-Diketonat,
Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF₄-, PF₆-, oder
sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,

C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser schen Reste R^3 , R^5 und R^6 auch inerte Substituenten traan ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organi-R3,R5,R6 unabhångig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl,

1 für dianionische X, 2 für monoanionische X,

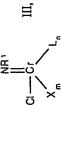
mit Chlor umsetzt.

10

E

ហ

Auch wurde ein Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel III gefunden,



15

unabhångig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR⁵R⁶, R3C=NR4, R3C=O, R3C=O(OR4), R3C=S, (R3)2P=O, (OR3)2P=O, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF_4 ", PF_6 ", oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, NP(R5)3, OR5, OS1(R5)3, SO3R5, OC(O)R5, β-Diketonat, SO2R3, R3R4C=N, NR3R4 oder BR3R4, **%** 20

C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R³ bis R6 auch inerte Substituenten tragen unabhāngig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, 25 R3-R6

30

- neutraler Donor,
 - 0 bis 3, ¤
- 1 fur dianionische X, 2 fur monoanionische X,

einer N-Sulfinylverbindung R2-N-S=O in Gegenwart von Chlor oder dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit Sulfurylchlorid umsetzt. 33

Auch wurde ein Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbin 40 dung der allgemeinen Formel VI gefunden

45

WO 01/09148

PCT/EP00/07103

worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

%

R3C=NR4, R3C=0, R3C=0(OR4), R3C=S, (R3)2P=O, (OR3)2P=O, SO2R3, R3R4C=N, NR3R4 oder BR3R4,

C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Fluor, Chlor, Brom, Jod, unabhångig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl,

2

72

NR⁵R⁶, NP(R⁵)₃, OR⁵, OS1(R⁵)₃, SO₃R⁵, OC(O)R⁵, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF4-, PF6-, oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, unabhängig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, R3-R6

C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste R3 bis R6 auch inerte Substituenten tragen können, 20

1 für dianionische 2, 2 für monoanionische 2, 25 p dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung R2-NSO umsetzt.

bei Temperaturen im Bereich von 0 bis 300°C und bei Drücken von 1 30 Des weiteren wurde ein Verfahren zur Polymerisation von Olefinen bis 4000 bar gefunden, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymerisation in Anwesenheit eines erfindungsgemäßen Katalysatorsystems durchführt.

Das Verfahren zur Herstellung der Chromkomplexe kann verschieden ste Dioxochromverbindungen als Ausgangsstoffe einsetzen. Wichtig ist das Vorhandensein der beiden Oxogruppen. Weitere Liganden in der Chromausgangsverbindung können unter anderem die für X und Z

sche Liganden sind z.B. Halogene, wie z.B. Fluor, Chlor, Brom und Alkoholat, z.B. Methanolat, Ethanolat, Isopropanolat, Butanolat, 40 angeführten, mono- und dianionischen Liganden sein. Monoanioni-Phenolat und Biphenolat, Carboxylat, z.B. Acetat und Trifluor-45 acetat, β-Diketonat, z.B. Acetylacetonat, Dibenzoylmethanat, Jod, Amide, z.B. Dimethylamid, Diethylamid und Pyrrollidin,

1,1,1-Trifluoropentandionat und 1,1,1,5,5,5,-Hexafluoropentandio

mat, Sulfonat, z.B. Toluolsulfonat und Trifluormethansulfonat,

Mesityl oder schwach, bzw. nicht koordinierende Anionen. Dianio $C_1-C_{20}-\text{Alkyl}$, insbesondere $C_1-C_{20}-\text{Alkylsilyle}$, wie z.B. Methylen nische Liganden sind z.B. Sulfat und chelatisierende Dicarboxy. trimethylsilyl, Bistrimethylsilylmethyl, $C_6-C_{20}-Aryl$, wie z.B.

- sein sein (siehe auch Compr. Coord. Chem. Vol. 3, G. Wilkinson. late, wie z.B. Oxalat, Fumarat, Malonat oder Succinat und Pergamon Press 1987, First Edition, Kap. 35.6.1.3. S. 935 u. Kap bzw. dianionische Liganden an die Dioxochromverbindung gebunden Dialkoholate wie z.B. Glykolat. Es können ein oder mehrere mono-
- 10 35.7.1.-35.7.2. S. 938-941). Zusätzlich können an die Chrom-Trimethylamin, Dimethylamin, N,N-Dimethylanilin oder Pyridin, oder 16. Gruppe des Periodensystems. Bevorzugt sind Amine, z.B. Die Donormolekule besitzen in der Regel ein Heteroatom der 15. Edukte auch ein oder mehrere neutrale Donoren L koordiniert sein
- Ether, z.B. Tetrahydrofuran, Diethylether, Dibutylether, Dimeth oxyethan oder Dimethyldiethylenglykol, Thioether, z.B. Dimethyl phenon oder Acrolein, Schiffsche Basen, a-Diimine, Phosphine, wie sulfid, Ester, wie 2.B. Essigsäuremethylester, Essigsäureethylester oder Ameisensåureethylester, Ketone, z.B. Aceton, Benzo
- z.B. Trimethylphosphin, Triethylphosphin oder Triphenylphosphin methylphosphorsåuretriamid oder N-Oxide. Die eingesetzten Chrom verbindungen können in den verschiedensten Oxidationsstufen vor Phosphite, wie z.B. Trimethylphosphit oder Triethylphosphit, Phosphinoxide, Phosphorsaureester oder -amide, wie z.B. Hexa-
- liegen, bevorzugt von +4 bis +6 und ganz besonders bevorzugt in Dioxochromdibalogenide und ganz besonders bevorzugt ist Dioxoch der Oxidationsstufe +6. Bevorzugte Dioxochromverbindungen sind
- 35 problemlos und in der Regel mit hoher Ausbeute aus NH2-Gruppen 80 Die eingesetzten N-Sulfinylverbindungen sind für R1-N=S=O z.B N-Sulfinylsulfonamide. Die N-Sulfinylverbindungen werden meist mide, N-Sulfinylthiocarboxylamide, N-Sulfinylphosphonamide oder N-Sulfinylcarbamide, N-Sulfinylcarbamate, N-Sulfinylcarboxyla. enthaltenden Verbindungen und Sulfinylierungsmitteln wie Thionyl N-Sulfinylamine und für R2-N=S=O z.B. N-Sulfinylcarbamidine,

chlorid, Schwefeldioxid oder mit Hilfe anderer N-Sulfinylverbin-

dungen dargestellt (Z. Chem. 22, (1982), 237-245).

- 40 Die Reste R3 und R4 sind C1-C20-Alkyl, wobei das Alkyl linear oder verzweigt sein kann, wie z.B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Protyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl oder n-Dodecyl, 5- bis pyl, n-Butyl, iso-Butyl, tert.~Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Hep•
- 45 als Substituent tragen kann, wie z.B. Cyclopropan, Cyclobutan, Ryclododekan, C1-C10-Alkenyl, wobei das Alkenyl linear, cyclisch Cyclopentan, Cyclohexan, Cycloheptan, Cyclooctan, Cyclononan oder 7-gliedriges Cycloalkyl, das seinerseits eine C₆-C₁₀-Arylgruppe

WO 01/09148 PCT/EP00/07103

Butenyl, Pentenyl, Hexenyl, Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cyclo standig sein kann, wie z.B. Vinyl, 1-Allyl, 2-Allyl, 3-Allyl, octenyl oder Cyclooktadienyl, C6-C20-Aryl, wobei der Arylrest oder verzweigt sein kann und die Doppelbindung intern oder end

- 5 durch weitere Alkylgruppen substituiert sein kann, wie z.B. alkyl, wobei das Arylalkyl durch weitere Alkylgruppen substi. 2,3,6-, 2,4,5-, 2,4,6- oder 3,4,5-Trimethylphenyl, oder Aryl-2,3-, 2,4-, 2,5-, oder 2,6-Dimethylphenyl, 2,3,4-, 2,3,5-, Phenyl, Naphthyl, Biphenyl, Anthranyl, o-, m-, p-Methylphenyl
- 15 (fails dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist), Methyl, 10 tuiert sein kann, wie z.B. Benzyl, o-, m-, p-Methylbenzyl, 1oder 2-Ethylphenyl, wobei gegebenenfalls auch zwei R³ bis R4 zu oder Brom tragen. Bevorzugt Reste R³ und R⁴ sind Wasserstoff einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verbunden sein können und/oder auch inerte Substituenten wie Halogene, wie z.B. Fluor, Chlor
- tuierte Phenyle, ortho, ortho oder ortho, para Dialkyl- oder Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, Vinyl, Allyl, Benzyl, Phenyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl, norto oder para substituierte Alkyl oder Chloro, bzw. Bromosubsti-
- 20 Dichloro, bzw. Dibromosubstituierte Phenyle, Trialkyl- oder Naphthyl, Biphenyl und Anthranyl. Besonders bevorzugte Reste R³ tyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, Allyl, und R4 sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Bu-Trichlorosubstituierte Phenyle, Fluor substituierte Phenyle,
- Benzyl, Phenyl, 2-Chlorphenyl, 2-Methylphenyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,4-Dimethylphenyl, 2,6-Diisopropylphenyl, 2,6-Dichlor-phenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 2,6-Dibromophenyl, 2,4-Dibromophenyl, 2,4,6-Trimethylphenyl, 2,4,6-Trichlorphenyl und Pentafluoro
- Der Rest R1 kann einerseits ein C-organischer Rest, wie oben für R³ zu einem 5- oder 6-gliedrigen Ring verbunden sein und die drei Si-organische Substituenten SiR³, können gegebenenfalls auch zwei R³ und R⁴ beschrieben oder ein Si-organischer Rest sein. Bei den
- 40 methylsilyl-Gruppen. Bevorzugter Rest R1 ist Methyl, 'Ethyl, n-Pro 35 Reste R³ sind unabhängig voneinander auswählbar, wie z.B. Triorganische Substituenten kommen besonders Trialkylsilyl-Gruppen Triallylsilyl, Triphenylsilyl oder Dimethylphenylsilyl. Als Simit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest in Betracht, insbesondere Trimethylsilyl, Triethylsilyl, Butyldimethylsilyl, Tributylsilyl,
- 45 bzw. Dibromosubstituierte Phenyle, Trialkyl- oder Trichlorosub xyl, n-Heptyl, n-Octyl, Vinyl, Allyl, Benzyl, Phenyl, orto oder pyl, iso-Propyl, n-Butyl, iso-Butyl, tert.-Butyl, n-Pantyl, n-He para substituierte Alkyl oder Chloro, bzw. Bromosubstituierte Phenyle, ortho, ortho oder ortho, para Dialkyl- oder Dichloro,
- stituierte Phenyle, Fluor substituierte Phenyle, Naphthyl, Biphenyl und Anthranyl. Besonders bevorzugter Rest R1 ist Benzyl

 4,6-Trimethylphenyl, 2,4,6-Trichlorphenyl, Pentafluorophenyl, 2,4-Dimethylphenyl, 2,6-Diisopropylphenyl, 2,6-Dichlorphenyl, Phenyl, 2-Chlorphenyl, 2-Methylphenyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 2,6-Dibromophenyl, 2,4-Dibromophenyl,

5 Naphthyl und Anthranyl.

R² kann eine Imino-, Isocyanid-, Pormyl-, Oxo-, Thioxo, Alkoxycarbonyl, Aryloxycarbonyl, Carbamoyl-, Phosphinoyl-, Dialkoxy-, bzw. -aryloxyphosphoryl, Sulfonyl-, Dialkyl, bzw. -arylamino-

- oder 2,6-Diisopropylbenzolsulfonyl und Aryloxo, wie z.B. Benzoyl, 2-Methylbenzoyl, 2,6-Dimethylbanzoyl, 2,6-Diisopropylbenzoyl und 10 oder Dialkyl-, bzw. -arylboryl- Gruppe sein. Bevorzugte Gruppen Toluolsulfonyl, Benzolsulfonyl, p-Trifluormethylbenzolsulfonyl sind Sulfonyl und Oxo, insbesondere Arylsulfonyle, wie z.B.
 - 15 2,4,6-Trimethylbenzoyl.

Imidochromverbindungen sind im folgenden sowohl Mono- als auch Bisimidochromverbindungen.

- 20 Die Reaktion zur Darstellung der Imidochromverbindung (A) wird in der Regel unter Inertgasatmosphåre, mit z.B. Stickstoff oder Argon als Inertgas durchgeführt. Reaktionsschritt a) kann bei Temperaturen zwischen 0 bis 150°C, bavorzugt zwischen 10 und 100°C durchgeführt werden. Als Lösungsmittel finden vor allem
- Hexan, n-Heptan, n-Oktan, Cyclohexan oder Dekalin, Aromaten, z.B. Benzol, Toluol oder Xylol oder chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Diethylenglykoldimethylether, Alkane, z.B. Pentan, n-Hexan, isoaprotische Solventien Verwendung, wie Ether, z.B. Tetrahydrofuran, Diethylether, Dibutylether, 1,2-Dimethoxyethan oder 25
 - ethan. Auch Løsungsmittelgemische können verwendet werden. Bevor-Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff oder Dichlorverwendet und ganz besonders bevorzugt n-Oktan und/oder Tetrazugt werden Alkane und/oder chlorierte Kohlenwasserstoffe chlorkohlenstoff. 30
- Das Reaktíonsprodukt aus Schritt a) kann dabei entweder mit oder schritt unterworfen werden. Die beiden Reaktionsschritte können ohne Zwischenreinigung oder Isolierung dem zweiten Reaktions-
- optional. Der R2-Imidochromkomplex kann also auch direkt, ohne mit Schritt b) isoliert. Für Imidochromkomplexe mit \mathbb{R}^2 ist Schritt b) Aktivator vermischt und in der Polymerisation eingesetzt werden. auch gleichzeitig in einer Stufe durchgeführt werden. Bevorzugt 45 Die Reaktionsprodukte aus a) mit R2 können aber auch mit Chlor 40 wird der Imidochromkomplex mit R^1 aus Reaktionsschritt a) vor Chlor oder Sulfurylchlorid kontaktiert zu werden mit dem

oder Sulfurylchlorid kontaktiert werden und dann erst mit der Ak-

WO 01/09148

ej.

PCT/EP00/07103

11

tivatorverbindung vermischt werden. Bevorzugt wird für \mathbb{R}^2 Schritt a) und b) gleichzeitig, als Eintopf-Reaktion ausgeführt.

5 liegt zwischen 1:1 und 1:10, Bevorzugt zwischen 1:1 und 1:3 und Das verhältnis der Dioxochromverbindung zu N-Sulfinylverbindung besonders bevorzugt zwischen 1:1 und 1:2.5.

liegt zwischen 1:1 und 1:10, Bevorzugt zwischen 1:1 und 1:3 und Das Verhältnis der Dioxochromverbindung zu N-Sulfinylverbindung 10 besonders bevorzugt zwischen 1:1 und 1:2.5.

durchgeführt werden, unter Verwendung des Reaktionsproduktes nach Reaktionsschritt b) kann in Analogie zu der Vorschrift von G. Wilkinson et al. J. Chem. Soc. Dalt. Trans. 1991, 2051-2061

- als Chlorùbertragungsreagenz zusåtzlich auch Sulfurylchlorid ver-20 schen 1:1 und 100:1 liegen, bevorzugt liegt es zwischen 1:1 und a) an Stelle von Bis(tert.butylimido)chromdichlorid. Fur \mathbb{R}^2 ist Sulfurylchlorid zu eingesetzter Dioxochromverbindung kann zwiwendbar. Das Sulfurylchlorid kann im Überschuß zur gebildeten Verbindung aus Schritt a) eingesetzt werden. Das Verhältnis 12
- zugt liegt sie zwischen 10°C und 60°C und ganz besonders bevorzugt wird bevorzugt in Tetrachlorkohlenstoff durchgeführt. Die Reaktionstemperatur kann dabei zwischen 0°C und 100°C betragen, bevor-10:1 und besonders bevorzugt zwischen 1:1 und 3:1. Die Reaktion zwischen 20°C und 60°C. 25

Besonders bevorzugt sind Katalysatorsysteme, in welchen Imidoch romverbindungen der allgemeinen Formel I

30

35 verwendet werden, worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

unabhångig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod, NR⁵R⁶, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF_{6}^{-} , PP_{6}^{-} , oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen, NP(R⁵)₃, OR⁵, OS1(R⁵)₃, SO₃R⁵, OC(O)R⁵, β -Diketonat, ×

- C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₆-C₂₀-Aryl, Alkylaryl mit l bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, wobei der organische Rest R¹ auch inerte Substituenten tragen kann, SiR³3, ä
- C₆-C₂₀-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser 45 R³, R⁵, R⁵ unabhāngig voneinander C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl,

schen Reste R3, R5 und R6 auch inerte Substituenten tragen an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organi-

- neutraler Donor,
- für dianionische X, 2 für monoanionische X

10 gleich wie für \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 weiter oben näher ausgeführt. oben beschrieben. Die Beschreibung der Reste R³, R⁵ und R6 ist R1 und dessen bevorzugte Ausführungsformen wurden schon weiter

15 besondere die Halogene wie Fluor, Chlor, Brom oder Jod und darun-Die Substituenten X ergeben sich durch die Auswahl der entsprekomplexe verwendet werden. Als Substituenten X kommen inschenden Chromausgangsverbindungen, die zur Synthese der Chrom-

20 werden nur exemplarisch und keineswegs abschließend Trifluoracetat, BF4-S. Strauss in Chem. Rev. 1993, 93, 927-942) wie $B(C_6F_5)_4$ genannt PF6" sowie schwach bzw. nicht koordinierende Anionen (siehe z.B. ter insbesondere Chlor in Betracht. Als weitere Liganden X sollen

nen z.B. physikalische Eigenschaften wie Löslichkeit fein eingesind besonders geelgmet. Durch Variation der Reste \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 kön Auch Amide, Alkoholate, Sulfonate, Carboxylate und β -Diketonate

- 25 stellt werden. Bevorzugt werden C_1 - C_{10} -Alkyl wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl, nbesonders bevorzugt verwendet, da sie aus billigen und einfach verwendet. Manche dieser substituierten Liganden X werden ganz Octyl, sowie Vinyl, Allyl, Benzyl und Phenyl als Reste R⁵ und R⁶
- 30 zugänglichen Ausgangsstoffen erhältlich sind. So ist eine beson die dianionische Liganden, wie sie weiter oben näher beschrieben flat, p-Toluolsulfonat, Acetat oder Acetylacetonat steht. Auch Methanolat, Ethanolat, Isopropanolat, Phenolat, Naphtholat, Triders bevorzugte Ausführungsform, wenn X für Dimethylamid,
- dem Liganden X eher elektrostatischer Natur. Im Falle z.B. für X sind, können eingesetzt werden. Ganz besonders bevorzugt ist X gleich Alkyl ist die Bindung dagegen kovalent. Die verschiedenen rendes Anion, so ist die Wechselwirkung zwischen dem Metall M und gangsmetall M ist. Ist X z.B. ein nicht oder schwach koordinie. beinhaltet keine Festlegung welcher Art die Bindung zum Über-Chlor und m gleich 2. Die Benennung der Liganden X als Anionen

45 Anzahl an neutralen Donormolekulen entspricht. Auch der Donor I wurde weiter oben schon beschrieben, wobei n der

Arten von Bindungen sind dem Fachmann bekannt.

WO 01/09148 PCT/EP00/07103

13

Gruppe sein - zwei Chromzentren verbrücken. rere Liganden am Chrom - dies können X, L oder auch die Imidolymer sein. Ist sie dimer oder polymer, so können ein oder meh Die Imidochromverbindung I kann monomer oder dimer, aber auch po-

Bevorzugte Imidochromkomplexe der Formel I bzw. III sind

10 dochromtrichlorid, iso-Butylimidochromtrichlorid, tert.-Butylimi midochromtrichlorid, iso-Propylimidochromtrichlorid, n-Butylimidochromtrichlorid, n-Pentylimidochromtrichlorid, n-Hexylimidoch Methylimidochromtrichlorid, Ethylimidochromtrichlorid, n-Propyli

- 15 Biphenylimidochromtrichlorid, Anthranylimidochromtrichlorid, rid, Phenylimidochromtrichlorid, Naphthylimidochromtrichlorid, trichlorid, Allylimidochromtrichlorid, Benzylimidochromtrichlo romtrichlorid, n-Heptylimidochromtrichlorid, n-Octylimidochrom
- 2,6-Dichlorphenylimidochromtrichlorid, 2,4-Dichlorphenylimidochlimidochromtrichlorid, 2,6-Diisopropylphenylimidochromtrichlorid lorid, 2,6-Dimethylphenylimidochromtrichlorid, 2,4-Dimethylpheny 2-Chlorphenylimidochromtrichlorid, 2-Methylphenylimidochromtrich
- 20 romtrichlorid, 2,6-Dibromophenylimidochromtrichlorid, 2,4-Dibro rophenylimidochromtrichlorid, Trifluormethylsulfonylimidochromtrichlorid, Toluolsulfonylimidochromtrichlorid, Phenylsulfonylitrichlorid, 2,4,6-Trichlorphenylimidochromtrichlorid, Pentafluo mophenylimidochromtrichlorid, 2,4,6-Trimethylphenylimidochrom-
- 25 midochromtrichlorid, p-Trifluormethylphenylsulfonylimidochromnoylimidochromtrichlorid, 2-Chlorbenzoylimidochromtrichlorid, trichlorid oder 2,6-Diisopropylphenylsulfonylimidochromtrichlo: zoylimidochromtrichlorid, Naphthoylimidochromtrichlorid, Anthra rid. Formylimidochromtrichlorid, Acylimidochromtrichlorid, Ben-
- 30 2-Methylbenzoylimidochromtrichlorid, 2,6-Dimethylbenzoylimidoch. 35 trichlorid, 2,4,6-Trimethylbenzoylimidochromtrichlorid, bromobenzoylimidochromtrichlorid, 2,4-Dibromobenzoylimidochrom. sopropylbenzoylimidochromtrichlorid, 2,6-Dichlorbenzoylimidoch romtrichlorid, 2,4-Dichlorbenzoylimidochromtrichlorid, 2,6-Diromtrichlorid, 2,4-Dimethylbenzoylimidochromtrichlorid, 2,6-Dii
- 2,4,6-Trichlorbenzoylimidochromtrichlorid oder Pentafluorobenzoy limidochromtrichlorid.

40 einen Aktivator, die Komponente (B), die mit dem Chromkomplex in Kontakt gebracht wird. Als Aktivatorverbindungen kommen Die erfindungsgemåßen Katalysatorsysteme enthalten des weiteren

- 45 stanzen zu Alkylaluminiumverbindungen, insbesondere Trimethyldurch kontrollierte Addition von Wasser oder wasserhaltigen Sub beispielsweise solche vom Alumoxantyp (oder Aluminoxan) in Betracht, insbesondere Methylalumoxan MAO. Alumoxane werden z.B.
- eignete Alumoxan-Zubereitungen sind kommerziell erhältlich. Es aluminium, hergestellt (z.B. US 4,404,344) Als Co-Katalysator ge

14

wird angenommen, daß es sich hierbei um eine Mischung von cyclischen und linearen Verbindungen handelt. Die cyclischen Alumoxane können durch die Formel (R7A10), und die linearen Aluminoxane durch die Formel R7 (R7A10), AlR7, zusammengefaßt werden, wobei s 5 den Oligomerisationsgrad angibt und eine Zahl von ungefähr 1 bis 50 ist. Vorteilbafte Alumoxane enthalten im wesentlichen Alumoxan-Oligomere mit einem Oligomerisationsgrad von etwa 2 bis 30 und R7 ist bevorzugt ein C1-C4-Alkyl und besonders bevorzugt Methyl, Ethyl, Butyl oder Isobutyl.

10

Neben den Alumoxanen können als Aktivatorkomponenten auch solche eingesetzt werden, wie sie in der sogenannten kationischen Aktivierung der Metallocen-Komplexe Verwendung finden. Derartige Aktivatorkomponenten sind z.B. aus EP-B-0468537 und aus

- 15 EP-B-0427697 bekannt. Insbesondere können als solche Aktivator-verbindungen (B) Borane, Boroxine oder Borate, wie z. B. Trial-kylboran, Triarylboran, Trimethylboroxin, Dimethylaniliniumte-traarylborat, Trityltetraarylborat, Dimethylaniliniumboratabenzole oder Tritylboratabenzole (siehe WO-A-97/36937) eingesetzt
- 20 werden. Besonders bevorzugt werden Borane oder Borate eingesetzt, welche mindestens zwei perfluorierte Arylreste tragen.

Auch Aktivatorverbindungen mit stårker oxidierenden Eigenschaften sind einsetzbar, wie z.B. Silberborate, insbesondere Silbertetra-25 kispentafluorophenylborat oder Perroceniumborate, insbesondere Perroceniumtetrakispentafluorophenylborat oder Perroceniumtetraphenylborat. Weiterhin können als Aktivatorkomponente Verbindungen wie Alumi-

- 30 niumalkyle, insbesondere Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Tristhylaluminium, Tributylaluminium, Tributylaluminium, Dimethylaluminiumchlorrid, Dimethylaluminiumfluorid, Methylaluminiumdichlorid, Methylaluminiumsesquichlorid, Diethylaluminiumchlorid oder Aluminiumtrifluorid eingesetzt werden. Auch die Hydrolyseprodukte von
 - 35 Aluminiumalkylen mít Alkoholen können eingesetzt werden (siehe z.B. WO-A-95/10546).

Als Aktivatorverbindungen können des weiteren auch Alkylverbindungen von Lithium, Magnesium oder Zink verwendet werden wie

40 z.B. Wethylmagnesiumchlorid, Methylmagnesiumbromid, Ethylmagnesiumchlorid, Ethylmagnesiumchlorid, Butylmagnesiumchlorid, Phenylmagnesiumchlorid, Dimethylmagnesium, Diethylmagnesium, Dibutylmagnesium, Methylmagnesium, Dibutylmagnesium, Methylmin, Methyllithium, Ethyllithium, Methylzinkchlorid, Dimethylzink oder Diethylzink.

r.

WO 01/09148

rio de

PCT/EP00/07103

15

Besonders bevorzugt'sind Katalysatorsysteme in denen die Aktivatorverbindung (B) aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist: Aluminoxan, Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium, Dimethylaluminiumchlorid, Diethylaluminiumchlorid, Me-5 thylaluminiumdichlorid, Ethylaluminiumchlorid, Methylaluminiumsesquichlorid, Dimethylaniliniumtetrakispentafluorophenylborat,

Trityltetrakispentafluorophenylborat oder Trispentafluorophenyl-

Aktivatoren zu verwenden. Dies ist z.B. bei den Metallocenen bekannt, bei denen Borane, Boroxine (WO-A-93/16116) und Borate oft in Kombination mit einem Aluminiumalkyl eingesetzt werden. Generell ist auch eine Kombination von verschiedenen Aktivatorkompo-

5 nenten mit den erfindungsgemäßen Chromkomplexen möglich.

Die Menge der zu verwendenden Aktivatorverbindungen hängt von der Art des Aktivators ab. Generell kann das Molverhältnis Chromkomplex (A) zu Aktivatorverbindung (B) von 1:0.1 bis 1:10000 betra-

- 20 gen, bevozzugt werden 1:1 bis 1:2000. Das Molverhältnis von Chronkomplex (A) zu Dimethylaniliniumtetrakispentafluorophenylborat, Trityltetrakispentafluorophenylborat oder Trispentafluorophenylboran liegt bevozzugt zwischen 1:1 und 1:20, und besonders bevozzugt zwischen 1:1 und 1:10, zu Methylaluminoxan bevozzugt
- 25 zwischen 1:1 und 1:2000 und besonders bevorzugt zwischen 1:10 und 1:1000. Da viele der Aktivatoren, wie z.B. Aluminiumalkyle gleichzeitig zur Entfernung von Katalysatorgiften verwendet werden (sogenannte scavenger), ist die eingesetzte Menge auch von der Reinheit der übrigen Einsatzstoffe abhängig. Der Fachmann

30 kann jedoch durch einfaches Probieren die optimale Menge bestimmen.

Die Mischung mit der Aktivatorverbindung kann in den verschiedensten aprotischen Lösungsmitteln erfolgen, bevorzugt werden Alkane 35 wie Pentan, Hexan, Heptan oder Oktan oder Aromaten wie Benzol, Toluol und Xylol, besonders bevorzugt sind Pentan, Hexan, Heptan und Toluol. Auch Lösungsmittelgemische insbesondere von Alkanen mit Aromaten sind günstig, um sich den Löslichkeiten des Katalysatorsystems anpassen zu können.

Die Mischung mit der Aktivatorverbindung erfolgt bei Temperaturen zwischen -50°C und 150°C, bevorzugt zwischen 10°C und 50°C und ganz besonders bevorzugt zwischen 15°C und 30°C.

45 Zur Polymerisation können einer oder mehrere der erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme gleichzeitig verwendet werden. Dadurch «Können z.B. bimodale Produkte erhalten werden. Ein breiteres Pro-

destens eines der erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme in Gegen-Imidochromverbindungen in Kombination mit einem anderen polymeduktspektrum kann auch durch Verwendung der erfindungsgemäßen risationsaktiven Katalysator (C) erreicht werden. Dabei wird min

- wart von mindestens einem für die Polymerisation von Olefinen von Chromoxiden, Metallocene, die sogenannten constrained geome-Basis von Titan, klassische Phillips Katalysatoren auf der Basis hierbei bevorzugt klassische Ziegler Natta Katalysatoren auf der üblichen Katalysator (C) verwendet. Als Katalysatoren (C) werden
- try Komplexe (siehe z.B. EP-A-416815 oder EP-A-420436), Nickel und WO-A-98/03559), Eisen und Cobalt Pyridinbisimin-Verbindungen (zu Palladium Bisimin-Systeme (zu deren Darstellung siehe
- derartige Kombinationen z.B. bimodale Produkte hergestellt oder gleichzeitig oder in einer beliebigen Reihenfolge mit dem in situ Comonomer erzeugt werden. Hierbei sind je nach Katalysa-Verbindungen (siehe z.B. EP-A-608447) yerwendet. So können durch deren Darstellung siehe WO-A-98/27124) oder Chrompyrrolmerisationskatalysatoren (C) können ebenfalls geträgert sein und torenauswahl ein oder mehrere Aktivatoren vorteilhaft. Die Poly-
- 20 erfindungsgemäßen Katalysatorsystem oder seinen Komponenten kon mit einer Aktivatorverbindung (B) ist möglich taktiert werden. Auch eine Voraktivierung des Katalysators (C)

25 R6, als auch für X in den Imidochromverbindungen II und III, als sind gleich wie weiter oben ausgeführt. Auch die Reaktions-Die Beschreibung und die bevorzugten Ausführungsformen von R1 b1 bedingungen sind größtenteils schon weiter oben beschrieben. IV und VI, ersteres unter Verwendung der Imidochromverbindung V auch in den Verfahren zur Herstellung der Chromkomplexe I, III.

- z und dessen bevorzugte Ausführungsformen sind gleich wie für X besonders bevorzugt Methylentrimethylsilyl, Benzyl oder Mesityl weiter oben beschrieben und zusätzlich auch Alkyle oder Aryle,
- Die Verfahren zur Herstellung der Chromkomplexe III und V werden Reaktionsparameter deswegen im folgenden gemeinsam beschrieben prinzipiell unter den gleichen Bedingungen durchgeführt und die

nylverbindung mit der entsprechenden Dioxochromverbindung. Die aus den bevorzugten Ausführungsformen der Reste R¹, bzw. R² der Essentieller Reaktionsschritt ist das Kontaktieren der N-Sulfi oben beschrieben. Die bevorzugten Ausführungsformen ergeben sich schrieben. Bevorzugte Dioxochromverbindung ist bier auch Dioxoch Dioxochromverbindungen wurden ebenfalls schon weiter oben beromdichlorid. Auch die N-Sulfinylverbindungen sind schon weiter

45

Réaktionsschritt ist bereits für den Reaktionsschritt a) näher Imido-Gruppe des entstehenden Chromkomplexes (siehe oben). Der

> WO 01/09148 PCT/EP00/07103

Umkristallisation oder Filtration erfolgen beschrieben. Danach kann ein üblicher Reinigungschritt z.B. durch

148t sich mit allen technisch bekannten Polymerisationsverfahren Das erfindungsgemäße Verfahren zur Polymerisation von Olefinen måß stark von der Polymerisationsmethode ab. So lassen sich die Temperaturbereiche zur Durchführung des Verfahrens hängen demgebei Temperaturen im Bereich von 0 bis 300°C und unter Drücken von l bis 4000 bar kombinieren. Die vorteilhaften Druck- und

- 10 erfindungsgemåß verwendeten Katalysatorsysteme in allen bekannten Suspensions-Polymerisationsverfahren, in Lösungs-Polymerisations merisationsverfahren in Rohrreaktoren oder Autoklaven, in Polymerisationsverfahren, also beispielsweise in Hochdruck-Poly-
- 15 Hochdruck-Polymerisationsverfahren, die üblicherweise bei Drücken bereiche für diese Hochdruck-Polymerisationsverfahren liegen zwi-3500 bar, durchgeführt werden, werden in der Regel auch hohe Pozwischen 1000 und 4000 bar, insbesondere zwischen 2000 und verfahren oder bei der Gasphasenpolymerisation einsetzen. Bei den lymerisationstemperaturen eingestellt. Vorteilhafte Temperatur-
- 20 schen 200 und 300°C, insbesondere zwischen 220 und 270°C. Bei Nieweichungstemperatur des Polymerisates liegt. Die Polymerisations-Temperatur eingestellt, die mindestens einige Grad unter der Ertemperatur kann zwischen 0°C und 180°C liegen. Insbesondere werden derdruck-Polymerisationsverfahren wird in der Regel eine
- ນ 5 in diesen Polymerisationsverfahren Temperaturen zwischen 50 und Schleifen- und Rührkesselreaktoren, als auch die Lösungspolygenannten Polymerisationsverfahren ist erfindungsgemäß die Gas-180°C, vorzugsweise zwischen 70 und 120°C, eingestellt. Von den phasenpolymerisation, insbesondere in Gasphasenwirbelschicht-Re aktoren, sowie die Suspensionspolymerisation, insbesondere in
- 30 auch gleichen Polymerisationsverfahren können auch wahlweise mit tischen Fahrweise durchgeführt werden. Die verschiedenen oder merisation besonders bevorzugt. Die Gasphasenpolymerisation kann auch in der sogenannten condensed, supercondensed oder superkri-
- 35 einander in Serie geschaltet sein und so eine Polymerisationskas. auch ein Zusatz, wie z.B. Wasserstoff in den Polymerisationsver kade bilden. Weiterhin kann zur Regelung der Polymereigenschaften fahren verwendet werden.
- 45 tắt auch mit höheren α -Olefinen, so daß ihre Eignung zur Copoly-40 Nach dem erfindungsgemåßen Verfahren lassen sich verschiedene setzten Übergangsmetallkomplexe eine gute Polymerisationsaktiviauch die Copolymerisation umfaßt. Im Gegensatz zu einigen bekann: olefinisch ungesättigte Verbindungen polymerisieren, wobei dies ten Eisen- und Cobaltkomplexen zeigen die erfindungsgemäß einge-
- $oldsymbol{lpha}$ eben Ethylen und $oldsymbol{lpha}$ -Olefinen mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen auch merisation besonders hervorzuheben ist. Als Olefine kommen dabei

a

interne Olefine und nichtkonjugierte und konjugierte Diene wie Butadien, 1,5-Hexadien oder 1,6-Heptadien, cyclische Olefine wie Cyclobuten, Cyclopenten oder Norbornen und polare Monomere wie Acrylsåureester, Acrolein, Acrylisfurii, Vinylether, Allylether

- S und Vinylacetat in Betracht. Auch Vinylaromatische Verbindungen wie Styrol lassen sich nach dem erfindungsgemäßen Verfahren polymerisieren. Bevorzugt wird mindestens ein Olefin ausgewählt aus der Gruppe Ethen, Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 1-Octen, Cyclopenten und Norbornen polymerisiert. Eine bevorzugte
 - 10 Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, daß man als Monomere Gemische von Ethylen mit C3bis C8-a-Olefinen einsetzt.

Der Chromkomplex kann dabei entweder vor oder nach Kontaktierung 15 mit den zu polymerisierenden Olefinen mit der oder den Aktivatorverbindungen in Kontakt gebracht werden. Auch eine Voraktivierung mit ein oder mehreren Aktivatorverbindungen vor der Durchmischung mit dem Olefin und weitere Zugabe der gleichen oder anderer Aktivatorverbindungen nach Kontaktierung dieses Gemisches mit dem

20 Olefin ist möglich. Eine Voraktivierung erfolgt in der Regel bei Temperaturen zwischen 10-100°C, bevorzugt zwischen 20-80°C. Auch kann mehr als eines der erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme gleichzeitig mit dem zu polymerisierenden Olefin in Kontakt ge-5 bracht werden. Dies hat den Vorteil, daß so ein weiter Bereich an

25 bracht werden. Dies hat den Vorteil, daß so ein weiter Bereich an Polymeren erzeugt werden kann. Auf diese Weise können z.B.
bimodale Produkte hergestellt werden.

Die erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme können optional auch auf 30 einem organischen oder anorganischen Träger immobilisiert und in geträgerter Form in der Polymerisation verwendet werden. Dies ist eine gångige Methode, um Reaktorablagerungen zu vermeiden und die Polymermorphologie zu steuern. Als Trägermaterialien werden bevorzugt Kieselgel, Magnesiumchlorid, Aluminiumoxid, mesoporôse

35 Materialien, Alumosilikate und organische Polymere wie Polyethylen, Polypropylen oder Polystyrol und insbesondere Kleselgel oder Magnesiumchlorid verwendet.

Eines oder mehrere der erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme kön-40 nen auf einem Träger immobilisiert sein. Die Komponenten des Katalysatorsystems können mit dem Träger in verschiedenen Reihenfolgen oder gleichzeitig in Kontakt gebracht werden. Dies wird in der Regel in einem inerten Lösungsmittel durchgeführt, das nach der Immobilisierung abfiltriert oder verdampft werden kann. Auch 45 die Verwendung des noch feuchten, geträgerten Katalysators ist

möglich. So kann zuerst die Mischung des Trägers mit dem oder den

Aktivatorverbindungen oder auch zuerst das Kontaktieren des Trå-

WO 01/09148

PCT/EP00/07103



gers mit dem Polymerisationskatalysator erfolgen. Auch eine Voraktivierung des Katalysators mit einer oder mehreren Aktivatorverbindungen vor der Durchmischung mit dem Träger ist möglich. Die Menge an Chromkomplex (A) in mmol pro Gramm Trägermaterial

- 5 kann stark varileren z.B. zwischen 0.001 bis 1 mmol/g. Die bevorzugte Menge an Chromkomplex (A) pro Gramm Trägermaterial 11egt zwischen 0.001 und 0.5 mmol/g, und besonders bevorzugt zwischen 0.005 und 0.1 mmol/g. In einer möglichen Ausführungsform kann der Chromkomplex (A) auch in Anwesenheit des Trägermaterials herge-
- 10 stellt werden. Eine weitere Art der Immobilisierung ist auch die Vorpolymerisation des Katalysatorsystems mit oder ohne vorherige Trägerung.

Durch das erfindungsgemåße Verfahren lassen sich Polymerisate von 15 Olefinen darstellen. Der Begriff Polymerisation, wie er zur Beschreibung der Erfindung hier verwendet wird, umfaßt sowohl Polymerisation als auch Oligomerisation, d.h. Oligomere und Polymere mit Molekulargewichten im Beraich von etwa 56 bis 4000000 können durch diese Verfahren erzeugt werden.

겉겁

Auf Grund ihrer guten mechanischen Eigenschaften eignen sich die mit dem erfindungsgemäßen Katalysatorsystem hergestellten Polymerisate vor allem für die Herstellung von Folien, Fasern und Formkörpern.

25

Die erfindungsgemåßen Katalysatoren zeigen moderate Produktivitåten. Die Vergleichsbeispiele zu den in EP-A-641 804 beschriebenen B1. 30 simidochromverbindungen zeigen, daß die erfindungsgemäße Monoim-doverbindung (C₆FgN)CrCl₃ höhere Aktivitäten ergab. Bei der Norbornenpolymerisation ergaben die Monoimidoverbindungen im Vergleich zu den Bisimidoverbindungen teine Retatheseprodukte.

- 35 Das neue Verfahren zur Darstellung von Bisimidochromverbindungen ist eine Ein-Topf-Synthese. Damit können bis zu zwei Synthese-Stufen bei der Darstellung von Bis(arylimido)chromkomplexen eingespart werden.
- 40 N-Sulfinylamine wurden von S. Chenini und M. Pizzotti (Inorg. Chim. Acta 42, (1980), 65) zur Synthese von Molybdånimidoverbindungen verwendet. Es wurde vermutet, daß das freiwerdenede SO₂ bei Verwendung der reduktionslabilen Chrom (VI) dioxoverbindungen die Chromspezies reduzieren wirde. Überraschenderweise wird dies jedoch nicht beobachtet.



.0

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung:

Alle Arbeiten wurden, falls nicht anders vermerkt, unter Luftund Peuchtigkeitsausschluß durchgeführt. Toluol wurde über eine Molekularsiebsäule oder Kalium/Benzophenon getrocknet und abdestilliert. Triethylaluminium (2 M in Heptan) und MAO (Methylaluminoxan 30% in Toluol) wurden von den Firmen Witco GmbH und Albemarle bezogen.

10 Analytik

Elementaranalysen wurden an einem Heraeus CHN-Rapid bestimmt.

IR-Spektren wurden mit einem Nicolet 510M als Nujolverreibung 15 zwischen KBr-Platten aufgenommen.

Der η Wert wurde mit einem automatischen Übbelohde Viskometer (Lauda PVS 1) mit Dekalin als Lösungsmittel bei 130°C bestimmt (ISO1628 bei 130°C, 0,001 g/ml Decalin).

EI-Massenspektren wurden mit einem Varian MAT CH7 aufgenommen

20

Schmelzpunkte wurden an einem Schmelzpunktsbestimmungsgeraet b-540 der Pirma Buechi bestimmt.

NMR-Spektren wurden mit einem Bruker ARX 200, bzw. Bruker AMX 300 aufgenommen.

Abkurzungen in den folgenden Tabellen:

40					35					30
Tf	B2	Ts	tBu	ב	Ĭ'n	Tg	ď₽	Ausbeute	Kat.Bsp.	
Trifluoromethansulfon	Benzoyl	para-Toluoisulfon	tert. Butyl	Staudingerindex (Viskositāt)	Schme1ztemperatur	Glastemperatur	Gramm Polymer	Ausbeute Polymer	Katalysator entsprechend Beispiel	

Beispiel 1

Darstellung von Bis((2,6-diisopropylphenyl)imido)chromdichlorid 45 Eine 0.84 molare Lösung von Chromylchlorid in CCl4 (455 mg, 2.94 mmol CrO₂Cl₂) wurde mit 30 ml Octan verdünnt und langsam mit ±±45 g (6.47 mmol) (2,6-Diispropylphenyl)sulfinylamin versetzt.

WO 01/09148

PCT/EP00/07103

2

Das Reaktionsgemisch wurde anschließend 12 Stunden am Rückfluß erhitzt, wobei zeitweise ein Inertgasstrom durch die Reaktionslösung geleitet wurde, um das entstehende SO₂ zu vertreiben. Der ausgefallene braunvioletter Feststoff wurde abfiltriert, mit kaltem Pentan gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Ausbeute: 1.22 g (88 %) Bis(diisopropylphenylimido)chromdichlorid.

1H-NMR (C_6D_6 , 200 MHz): δ = 1.08 (d, 24H, 3J_{HH} = 6.8 Hz, CH(CH₃)₂), 3.86 (sept, 4H, 3J_{HH} = 6.7 Hz, CH(CH₃)₂), 6.72 (s, 6H, Ph-H) ppm.

10 13C-NMR (C_6D_6 , 50 MHz): δ = 23.5 ($CH(\underline{CH_3})_2$), 30.0 ($\underline{CH}(CH_3)_2$), 123.7 ($Ph^{\perp}\underline{C}_{(meta)}$), 132.3 ($Ph^{\perp}\underline{C}_{(para)}$), 148.9 ($Ph^{\perp}\underline{C}_{(ortho)}$)ppm.

IR (Nujol): — = 2855 s, 1642 w, 1582 m, 1296 m, 1262 m, 1221 w, 1142 w, 1080 m(br), 1022 m(br), 912 w, 799 m, 754 w, 721 w, 563 m cm-1.

15 EI-MS: m/z = 175 (DipN+, 57 %), 160 (Dip-H, 71 %), 119 (CgH₁₂+, 25 %), 36 (Cl, 100 %).
Dip = 2,6-Diisopropylphenyl

ph = Phenyl

20 Beispiel 2

Darstellung von Bis(tert.butylimido)chromdichlorid
Eine 0.84 molare Lösung von Chromylchlorid in CCl4 (566 mg,
3.67 mmol CrO₂Cl₂) wurde mit 20 ml Octan verdünnt und mit 963 mg

25 (8.08 mmol) Tert.butylsulfinylamin versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde anschließend 12 Stunden am Rückfluß erhitzt, wobei zeitweise ein Inertgasstrom durch die Reaktionslösung geleitet wurde um das entstehende SO₂ zu vertreiben. Der ausgefallene violette reststoff wurde abfiltriert, mit kaltem Pentan gewaschen und im 30 Hochvakuum getrocknet. Ausbeute: 770 mg (79 %) Bis (ter.butyl·

imido) chromdichlorid.

11-NMR (CDC13, 200 MHz): δ = 1.60 (s, 18H, C(CH3)3) ppm 13C-NMR (CDC13, 50 MHz): δ = 30.2 (C(CH3)3) ppm.

35

Beispiel 3

Darstellung von Bis((2,4,6-trimethylphenyl)imido)chromdichlorid Eine 0.84 molare Lösung von Chromylchlorid in CCl4 (605 mg,

40 3.92 mmol CrO₂Cl₂) wurde mit 20 ml Octan verdünnt und langsam mit 1.66 g (8,63 mmol) Mesitylsulfinylamin versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde anschließend 12 Stunden am Rückfluß erhitzt, wobei zeitweise ein Inertgasstrom durch die Reaktionslösung geleitet wurde, um das entstehende SO₂ zu vertreiben. Der ausgefallene rot-45 braune Feststoff wurde abfiltriert, mit kaltem Pentan gewaschen

PCT/EP00/07103

phenyl)imido)chromdichlorid wurde in 91% Ausbeute isoliert. und im Hochvakuum getrocknet. Bis((2,4,6-trimethyl1H-NWR (C₆D₆, 200 MHz): δ = 1.84 (s, 6H, Mes-CH₃(para)), 2.25 (s, 512H, Mes-CH₃(ortho)), 6.23 (s, 4H, Mes-H_{imeta}) ppm.

Beispiel 4

bei Raumtemperatur mit 10.79 g (47.08 mmol) Pentafluorphenylsul-21.4 mmol CrO₂Cl₂) wurde mit 80 ml Tetrachlormethan verdünnt und Stunden gerührt bis keine Gasentwicklung mehr zu beobachten war. finylamin versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde anschließend 4 Eine 0.84 molare Lösung von Chromylchlorid in CCl4 (3.30 g; Darstellung von Bis (pentafluorophenylimido) chromdichlorid 9

filtriert, mit kaltem Pentan gewaschen und im Hochvakuum getrock· Beim Abkühlen wurde ein leichter Inertgasstrom durch die Reaktionsibsung geleitet, um das bei der Reaktion entstandene SO₂ zu net. Ausbeute: 95% Bis (pentafluorophenylimido) chromdichlorid. vertreiben. Der ausgefallene dunkelrote Feststoff wurde ab-12

19F-NMR (CDC13, 188 MHz): 8 = -144.2 (d, 4F, 3JFF = 15.3 Hz, Arf-IR (Nujol): ~ = 1632 s, 1507 s, 1263 m, 1150 m, 1121 m, 1063 s, F(ortho)), -148.3 (t, 2P, 3Jpr = 20,4 Hz, Arf-F(parm)), -155.9 (t, 4F, 3Jff = 20.3 Hz, Arf-F(meta) Dpm.

25 997 s, 864 w, 802 w, 721 w, 642 m, 561 m, 440 w cm-1.

Arf = Pentafluorphenyl

Beispiel 5

Eine 0.84 molare Lósung von Chromylchlorid in CCl4 wurde bei Raum-30 Umsetzung von Dioxochromdichlorid mit N-(Toluolsulfonyl)sulfinylamid

so lange am Rückfluß erhitzt bis keine Gasentwicklung mehr zu beobachten war. Der entstandene braune Feststoff wurde abfiltriert, temperatur mit 2.2 Aquivalenten des Sulfinylamids in Tetrachlormethan gelöst, versetzt. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch mit Pentan gewaschen und im Vakuum getrocknet. Ausbeute 90 %. 35

Fur die Verbindung wurde im EPR-Spektrum nur ein scharfes Signal 40 beobachtet.

Mittelwerte für die Elementaranalyse:

C - 25.31 H - 2.37 N - 3.28 Cl - 22.89 S - 12.15 Cr - 13.16

45

WO 01/09148

Beispiel

PCT/EP00/07103

23

Umsetzung von Dioxochromdichlorid mit N- (Toluolsulfonyl) sulfinyl-

5 Eine 0.84 molare Lösung von Chromylchlorid in CCl4 wurde bei Raum amid in Gegenwart von Chlor

temperatur mit 2.2 Åquivalenten N-(Toluolsufonyl)sulfinylamid in 10 sentwicklung mehr beobachtet werden konnte. Auch während der Redas Reaktionsgemisch so lange am Rückfluß erhitzt, bis keine Gawurde 10 Minuten ein Chlorgasstrom geleitet. Anschließend wurde aktion wurde ein schwacher Chlorgasstrom durch die Reaktionslôsung geleitet. Der entstandene gelbbraune Feststoff wurde ab-Tetrachlormethan gelöst, versetzt. Durch die Reaktionslösung filtriert, mit Pentan gewaschen und im Vakuum getrocknet.

Ausbeute betrug ca. 90%.

Sulfurylchlorid zugegeben werden. Nach 24 Stunden Rühren bei Alternativ kann auch in die obige Lösung anstatt Chlorgas Raumtemperatur wurde analog aufgearbeitet. 20 Im 1H-NMR-Spektrum sind sehr breite, schwache Signale zu erkennen die auf eine paramagnetische Verbindung hinweisen.

Beispiele 7 bis 9

Diese Versuche wurden für Komplexe mit folgenden Resten am Imido· 25 Umsetzung der Bis (imido)chromdichloride mit Chlor (analog zu G. liganden durchgeführt: tert.Butyl (7), 2,6-Diisopropylphenyl(8) Wilkinson et al., J. Chem. Soc. Dalton Trans. 1991, 2051-2061) und Pentafluorophenyl (9)

30 5 g der Bis (imido) chromdichloride wurden in 50 ml Methylenchlorid gelöst. Bei Raumtemperatur wurde für 10 Minuten ein Chlorgasstrom Stunde bei Raumtemperatur, danach wurden die flüchtigen Bestanddurch die Reaktionslösung geleitet. Anschließend wurde eine telle im Vakuum entfernt.

Diese Reaktionen verliefen nahezu quantitativ. Elementaranalysen:

35

(8) ber.: C 43.20, H 5.14, N 4.20

gef.: C 41.60, H 5.24, N 5.46 2

N 4.13 ber.: C 21.23, gef.: C 21.27,

6)

PCT/EP00/07103

.

24

Beispiel 10

Ethenpolymerisation
Es wurden 0.20 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 in 61 ml
Es wurden 0.20 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 in 61 ml
5 Toluol gelöst. Die Lösung wurde in einen 250 ml Glasautoklaven
überführt, dort zunächst auf 0°C temperiert und anschließend 30
min mit 3 bar Ethen gesättigt. Dann wurde die Reaktion durch zugabe von 670 mg MAO (Cr:Al=1:50), gelöst in 40 ml Toluol, gestartet. Dabei fielen schon nach wenigen Minuten erste Polymer-

- 10 partikel aus der Reaktionslösung aus. Nach einer Reaktionszeit von 3 Stunden wurde die Reaktion durch Eintropfen der Polymerisationssmischung in ein Methanol/Salzsäure-Gemisch abgebrochen. Der dabei erhaltene Polymerniederschlag wurde abfiltriert, mit Methanol gewaschen und bei 100°C im Vakuum getrocknet. 2.3 g Polynol gewaschen und bei 100°C im Vakuum getrocknet.
- 15 ethylen mit einem Schmelzpunkt von 136°C und $\eta=19$ wurden erhalten.

Beispiel 11

- 20 Norbornen Ethen Copolymerisation

 Zunächst wurden 0.200 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 in
 50 ml Toluol suspendiert. Diese Lösung wurde in einen 250 ml
 Glasautoklaven überführt. Zu dieser Lösung wurden nun 40 ml einer
 Norbornen-Toluol-Lösung (318.60 mmol Norbornen) gegeben. Die da-
- 25 bei erhaltene Reaktionsmischung wurde zunächst auf 0°C temperiert und anschließend 30 Minuten mit 3 bar Ethen gesättigt. Dann wurde die Reaktion durch Zugabe von 1.34 g MAO (Cr:Al=1:50), gelöst in 20 ml Toluol, gestartet. Nach einer Reaktionszeit von 1.5 Stunden wurde die Reaktion durch Eintropfen der Polymerisationsmischung
- 30 in ein Methanol/Salzsäure-Gemisch abgebrochen. Der dabei erhaltene Polymerniederschlag wurde abfiltriert, mit Methanol gewaschen und bei 70°C im Vakuum getrocknet. Es konnten 28g Polymer mit Tg 128°C erhalten werden.

35 Beispiel 12

Hexenpolymerisation

Zunächst wurden 0.106 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 in 10 ml Toluol gelöst. Zu dieser Lösung wurden nun 2.64 ml 1-Hexen 10 /21 24 mmoll gegeben Die Gebeiten Der Lieben 10 /21 24 mmoll gegeben Die Gebeiten Der Lieben 10 /21 24 mmoll gegeben Die Gebeiten 10 /21 24 mmoll gegeben Die Gebeiten 10 /21 24 mmoll gegeben Die Gebeiten 10 /21 24 mmoll gegeben 10 /2

- 0 (21.24 mmol) gegeben. Die erhaltene Reaktionsmischung wurde auf 25°C temperiert und die Polymerisation durch Zugabe von 300 mg MAO (Cr:Al=1:50), gelöst in 3 ml Toluol, gestartet. Nach einer Reaktionszeit von 3 Tagen wurde die Polymerisation durch Eintropfen der Polymerisationsmischung in ein Methanol/Salzsäure-Gemisch ab-
- 45 gebrochen. Dabei ergab sich ein ölig, klebriger Niederschlag, der nicht filtriert werden konnte. Daher wurde das Methanol wieder abdestilliert und der erhaltene Rückstand in 50 ml Cyclohexan

(

WO 01/09148

. .

PCT/EP00/07103

aufgenommen. Diese Lösung wurde nun mit 10 ml Wasser unterschichtet, um das erhaltene Polymer chromfrei zu waschen. Anschließend wurde die wäßrige Phase abgetrennt. Von der organischen Phase wurde das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert und der erhaltene

5 Polymerrückstand wurde im Vakuum getrocknet. Die Ausbeute betrug 3% Polyhexen.

Beispiele 13 bis 16

10 Norbornenpolymerisation

- A) Aktivierung des Katalysators mit einer kommerziellen MAO-Toluol-Lösung:
- Zunächst wurden 0.106 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5
 mit 2 g Norbornen in 10 ml Toluol vermischt. Die erhaltene
 Reaktionsmischung wurde auf 25°C temperiert und die Reaktion
 durch Zugabe von 3 ml 1.53 M Methylaluminoxanlösung (in
 Toluol) gestartet. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde
 wurde die Reaktion durch Eintropfen der Polymerisationsmischung in ein Methanol/Salzsäure-Gemisch abgebrochen. Der da-
- aktivierung des Katalysators mit festem MAO, das wieder in Toluol aufgenommen wurde.

bei erhaltene Polymerniederschlag wurde abfiltriert, mit Me-

thanol gewaschen und im Vakuum getrocknet.

Zunächst wurden 0.106 mmol der Chromverbindung aus Beispiel 5 mit 2 g Norbornen, gelöst in 10 ml Toluol vermischt. Die erhaltene Reaktionsmischung wurde nun auf 25°C temperiert und die Reaktion durch Zugabe von 300 mg MAO, gelöst in 3 ml

die Reaktion durch Zugabe von 300 mg MAO, gelöst in 3 ml
Toluol, gestartet. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde
wurde die Reaktion durch Eintropfen der Reaktionsmischung in
ein Methanol/Salzsäure-Gemisch abgebrochen. Der dabei
erhaltene Polymerniederschlag wurde abfiltriert, mit Methanol
35 gewaschen und im Vakuum getrocknet,

Die Ergebnisse der Polymerisationen sind Tabelle 1 zu entnehmen.

Vergleichsbeispiele 17 und 18

Norbornenpolymerisation

40

Die Versuche wurden wie zuvor für die Norbornenpolymerisation B) beschrieben durchgeführt. In Beispiel 17 wurde die Chromver-

45 bindung aus Beispiel 4, in Beispiel 18 die Chromverbindung aus Beispiel 2 verwendet.

36

Die Ergebnisse der Polymerisationen sind Tabelle 1 zu entnehmen.

2

15

20

25

30

35

4 0

45

WO 01/09148

PCT/EP00/07103

Tabelle 1 : Ergebnísse der Norbornenpolymerisation

27

٥						
Ausbeute	82 %	95 %	5 %	53 %	% 68	2.6
Ā				_		
Metathese*)	nein	nein	nein	nein	Ĵа	Ĵа
Bsp.	13 (A)	14 (B)	15 (A)	16 (B)	17 (B)	18 (B)
	_	'n				9

 a) Metathese, bezieht sich auf Produkt erhalten durch Ring Óffnende Metathese Polymerisation (ROMP) (ermittelt durch NMR-Messungen und Tg-Werte).

Beispiele 19 bis 24

12

Ethenpolymerisation

Es wurden 0.05 mmol der in Tabelle 2 angegebenen Chromverbindung in 20 ml Toluol gelöst. Die Lösung wurde in einen 250 ml Glasautoklaven überführt, dort zunächst auf 60°C temperlert und anschließend 30 min mit 3 bar Ethen gesättigt. Dann wurde die Reaktion durch Zugabe von 12.5 mmol MAO (Cr.Al-1:250), gelöst in 20
ml Toluol, gestartet. Dabei fielen schon nach wenigen Minuten er25 ste Polymerpartikel aus der Reaktionslösung aus. Nach einer Reaktionszeit von 30 Minuten bei 60°C unter konstantem Ethylendruck
von 3 bar wurde die Reaktion durch Eintropfen der Polymerisationssmischung in 400 ml Methanol/konz. Salzsäure-Gemisch (10:1)
abgebrochen. Der dabei erhaltene Polymerniederschlag wurde abnet.

Beispiel 24 ist zum Vergleich aufgeführt.

35 Tabelle 2: Ergebnisse der Ethylenpolymerisation

۱						
	Bsp.	Katalysator	Menge	Ausbeute	Aktivität	/aas]
			[mg]	(mg)	mmol.barh]	.h]
٦	19	[Cr (NtBu)Cl3]	11.5	287	3.8	
	20	[Cr (NC6Fs) Cl3]	17	1001	13.4	
	21	[Cr (NTs) Cl3]	16.4	383	5.1	
	22	[Cr (NBz)Cl3]	13.8	224	3	
	23	[Cr(NTf)Cl3]	15.3	285	3.8	
45	24	(Cr (NC6F5) 2C12]	24.3	428	5.7	

28

Ethenpolymerisation

Beispiele 25 bis 27

5 dann wurde die in Tabelle 3 angegebene Menge Katalysator in 2.5 merisationszeit bei 40 bar Ethylen und 70°C wurde die Reaktion Aufpressen von 40 bar Ethylen gestartet. Nach einer Stunde Polynuten in den Reaktor eingebracht. Die Polymerisation wurde durch ml einer 30%igen MAO-Lösung (12 mmol) suspendiert und nach 10 Mi In einem 11-Autoklaven wurden bei 70°C 400 ml Toluol vorgelegt,

10 durch Entspannen abgebrochen und das Polymer wie zuvor beschrie ben aufgearbeitet.

Tabelle 3: Ergebnisse der Ethylenpolymerisation

20				15
27	26	25		Вяр.
8	. 5	5	(Bsp.)	Kat.
0.06	0.056	0.056	[mmo1]	Menge
-	40	t	[m1]	Hexen
	7	12	[g]	Ausbeute
1.2	3.1	5.4	[gP/mmolbarh]	Aktivitāt
15.1	5.69	6.3	[d1/g]	П

Beispiel 28

Ethenpolymerisation

Die Polymerisation wurde wie für Bsp. 25 bis 27 beschrieben

halten werden. Die Aktivität betrug 3 gP/mmolbarh. Es konnten 14.5 g Polyethylen mit einem η -Wert von 7.8 dl/g er

35

6

\$5

Als Cokatalysator wurden 2 ml Triethylaluminium (4 mmol) eingedurchgeführt. Der Chromkomplex aus Beispiel 9 wurde verwendet.

PCT/EP00/07103

WO 01/09148

29

PCT/EP00/07103

Patentansprüche

- Katalysatorsysteme enthaltend
- (A) mindestens eine Imidochromverbindung, erhältlich durch ein Verfahren, welches folgende Verfahrensschritte beinhaltet:
- 뀒 (a) C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Ato-N-Sulfinylverbindung R1-N=S=O oder R2-N=S=O, worin Kontaktieren einer Dioxochromverbindung mit einer die Variablen folgende Bedeutung haben:
- 낁 $R^3C=NR^4$, $R^3C=0$, $R^3C=0$ (OR^4), $R^3C=S$, $(R^3)_2P=0$ (OR3)2P=O, SO2R3, R3R4C=N, NR3R4 oder BR3R4, inerte Substituenten tragen kann, SiR³3, men im Arylrest, wobei der organische Rest R¹ auch
- R3, R4 unabhāngig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, stoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebun-Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserinerte Substituenten tragen können, den ist, wobei die organischen Reste R³ und R⁴ auch C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im

25

20

15

10

ਉ Chlor oder Sulfurylchlorid oder mit keinem wei-Kontaktieren des so erhaltenen Reaktionsproduktes teren Reagens, finylverbindung $R^2-N=S=0$ eingesetzt wurde, mit eingesetzt wurde und für den Fall, daß eine N-Sulmit Chlor, wenn eine Sulfinylverbindung $R^1-N=S=0$

30

(B) mindestens eine Aktivatorverbindung

35

md

- 6 0 gewünschtenfalls einen oder mehrere weitere für die Polymerisation von Olefinen übliche Katalysatoren.
- 45 ν. N-Sulfinylverbindung erhältlich ist. verbindung durch Kontaktieren von Dioxochromdichlorid mit der Katalysatorsystem nach Anspruch 1, in welchem die Imidochrom-

PCT/EP00/07103

Katalysatorsystem nach Anspruch 1, in welchem Imidochromver· bindungen der allgemeinen Formel I ۳.

verwendet werden, worin die Variablen folgende Bedeutung ha

ben: 2

PF6", oder sperrige schwach oder nicht koordinierende NR\$R6, NP(R5)3, OR5, OS1(R5)3, SO3R5, OC(O)R5, \$-D1ketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF4-, unabhångig voneinander Pluor, Chlor, Brom, Jod, Anionen,

15

im Arylrest, wobel der organische Rest R¹ auch inerte mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C6-C20-Aryl, Alkylaryl Substituenten tragen kann, SiR³3, 2

20

- Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobei die organischen Reste \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 auch inerte unabhångig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Substituenten tragen können, R3, R5, R6 25
 - neutraler Donor,
- 0 bis 3,

G

33

- 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X E
- kennzeichnet, daß die Aktivatorverbindung (B) aus der Gruppe chlorid, Methylaluminiumdichlorid, Ethylaluminiumchlorid, Mefluorophanylborat, Trityltetrakispentafluorophanylborat oder butylaluminium, Dimethylaluminiumchlorid, Diethylaluminiumthylaluminiumsesquichlorid, Dimethylaniliniumtetrakispenta-Katalysatorsystem nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch ge-Aluminoxan, Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triiso Trispentafluorophenylboran ausgewählt ist. ÷ 32

45

\$

WO 01/09148

PCT/EP00/07103

5. Imidochromverbindung der allgemeinen Formel II



worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

R³C=NR4, R³C=O, R³C=O(OR4), R³C=S, (R³)₂P=O, (OR³)₂P=O,

%

ព្

SO2R3, R3R4C=N, NR3R4 oder BR3R4,

PF6", oder sperrige schwach oder nicht koordinierende NR⁵R⁶, NP(R⁵)₃, OR⁵, OS1(R⁵)₃, SO₃R⁵, OC(O)R⁵, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF4", unabhångig voneinander Fluor, Chlor, Brom, Jod,

13

Anionen,

20

Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wounabhångig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im bei die organischen Reste R³ bis R6 auch inerte Substituenten tragen können, R3-R6

Imidochromverbindung der allgemeinen Formel III ė

1 für dianionische X, 2 für monoanionische X

E

25

30

H

worin die Variablen folgende Bedeutung haben:

35

R³C=NR4, R³C=0, R³C=0(OR4), R³C=S, (R³)2P=0, (OR³)2P=0, SO2R3, R3R4C=N, NR3R4 oder BR3R4, 72

PF6-, oder sperrige schwach oder nicht koordinierende NRSR6, NP(RS)3, OR5, OS1(RS)3, SO3R5, OC(O)R5, B-D1katonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF4-, unabhångig voneinander Fluor, Chlor, Bröm, Anionen,

\$

falls dieser an ein Kohlenstoffatom gebunden ist, wobel die organischen Reste $\rm R^3$ bis $\rm R^6$ auch inerte Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Wasserstoff, unabhāngig voneinander C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C6-C20-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Substituenten tragen können, R3-R6

•

WO 01/09148 PCT/EP00/07103

neutraler Donor,

0 bis 3,

m 1 für dianionische X, 2 für monoanionische X

 Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel IV,

10

worin die Variablen die in Anspruch 3 genannte Bedeutung ha ben und:

5

2 unabhāngig voneinander C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₆-C₂₀-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6-20 C-Atomen im Arylrest, Pluor, Chlor, Brom, Jod, NR²R⁶, NP(R⁵)₃, OR⁵, OSi(R⁵)₃, SO₃R⁵, OC(0)R⁵, β-Diketonat, Sulfat, Dicarboxylate, Dialkoholate, BF₄, PF₆, oder sperrige schwach oder nicht koordinierende Anionen,

20

1 für dianionische Z, 2 für monoanionische Z,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung $R^1\text{-NSO}$ umsetzt.

25

 Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel I

30

worin die Variablen die in Anspruch 3 genannte Bedeutung haben:

35

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Imidochromverbindung der allgemeinen Formel ${\bf V}$

40

45

WO 01/09148 : 33

PCT/EP00/07103

worin die Variablen die in Anspruch 3 genannte Bedeutung ha-

mit Chlor umsetzt.

 Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel III

Ħ

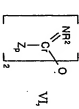
worin die Variablen die in Anspruch 6 genannte Bedeutung haben,

15

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung R²-N=S=O in Gegenwart von Chlor oder Sulfurylchlorid umsetzt.

 Verfahren zur Herstellung einer Imidochromverbindung der allgemeinen Formel VI

20



25

worin die Variablen die in Anspruch 6 und 7 genannte Bedeutung haben, 30

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Dioxochromverbindung mit einer N-Sulfinylverbindung R²-NSO umsetzt

35

11. Verfahren zur Polymerisation von Olefinen bei Temperaturen im Bereich von 0 bis 300°C und bei Drücken von 1 bis 4000 bar, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymerisation in Anwesenheit eines Katalysatorsystems gemäß den Ansprüchen 1

40

bis 4 durchführt.

 Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymerisation in Gasphase, Lösung oder Suspension durchführt.

Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 1-Okten, Cyclo- Verfahren nach Anspruch 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein Olefin ausgewählt aus der Gruppe Ethen, penten und Norbornen polymerisiert wird.

Verfahren gemäß den Ansprüchen 11 bis 13, dadurch gekenn-zeichnet, daß mindestens ein Katalysatorsystem gemäß den An-sprüchen 1 bis 4 auf einem Träger immobilisiert ist. 14.

'n

15

10

20

25

30

35

6

45

/**** ******

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ernational Application No PCT/EP 00/07103

	יייי	00/0/103
IPC 7 C07F11/00 C08F4/69 C08F10/00	00 00	
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system totlowed by classification	on symbols)	
IPC 7 CO7F C08F		
Documentation searched other than minimum documentation to the artent that each documents are included in the fields assembed	auch documents ere included in the fields se	arched
Electrons data base consulted dustry the international seasort frame of data base and, where practical, search terms used) CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ	se and, where practical, eearth terms used)	
≅		
Category ' Citation of document, with indication, where appropriate, of the referent passages	evard passages	Refevent to claim No.
EP 0 641 804 A (8P CHEMICALS LTD., 8 March 1995 (1995-03-08) cited in the application page 5 -page 12	. uK)	1,5-11
	- ! -	
Futber occuments are asled in the continuation of box C.	X Patera lamay members are assed in emer.	n Brinex.
		national filing date the application but ory underlying the
		almed invention be considered to ument is taken alone
clusion or other special reason (as specified). **O conserver reserving to an oral disclosure, use, enhibition or often metru. **P conserver published prior to the international filing date but later than the priority date claimed.	To GOATHREY OF DEFENDENCE; THE EARTHRE INVESTIGATION OF CHANGE A C	almed function aritive step when the a to a person skilled and y
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report	th report
2 November 2000	13/11/2000	-
Name and multing actimes of the ISA. European Pater (Office, P.B. 5515 Patentiann 2. N. — 2269 HV Piqueig. Tel. 1-31 - 210 340 - 2010 Fax. (-31 - 70) 340 - 2010 Fax. (-31 - 70) 340 - 2010	Authorized other Bader, K	

,		•	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on pajent family members

emational Application No
PCT/FP 00/07103

EP 0641804 A 08-03-1995 NONE	Patent document Publication Patent (amily cited in search report date member(s)	, in the second
	Publication date	rc1/er 00/0/103

Lidgmunn Wederdichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung. Wederdichung, die sich auf eine Berutzung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bed ein Providerfelbung, die vor dem internationalen Amendedekann aber nach dem beenspruchten Prioritätsgatum verüffentlich worden ist CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ * Besondere Kalegonen von angegebenen Veröffentlichungen *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik deliniert, aber nicht alle besondere bedeußsam anzusehen ist A KLASSFEDERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES COSF 10/00 IPK 7 C07F11/00 C08F4/69 C08F10/00 Wahere Veröffentlichungen eind der Fontsetzung von Feld C zu erzinehmen C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichtung der Veröffenfichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Nach der Internationalen Palerindassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kitastifikation und der IPK a. RECHARPCHEIFITE GEBIETE Recharbierte Modernichterf (Idlassifikationasjaten und Klassifikationasjatenboe) IPK 7 C07F C08F echendhene aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die rechendhienen Gebiete lafen lieres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationsien Anmeldedatum veröffenticht worden ist eröffentlichung, die geeignet ist, einen Priodialisanspruch zweilefteit. nd Postanachell der Internationalen Racherchenbehörde Europäisches Patenziam, P.B. 5616 Patentian 2 NL – 2250 HV Räuwijk Tel. (-31-17) 340-2040, Tr. 31 651 epo nl, Fax: (-31-70) 340-2016 2. November 2000 EP 0 641 804 A (8P CHEMICALS LTD., UK) 8. März 1995 (1995÷03-08) in der Anmeldung erwähnt Seite 5 -Seite 12 X Siehe Anhang Patendamille Bevolimächtigter Bedienstote Bader, K 13/11/2000 PCT/EP 00/07103 Verdierlichung die beanspruckte Edindung Verdierlichung nicht als neu oder auf werd betrachtet werden mar beaute. de besneptuchte Erfindung uhend betrachtet 1,5-11 Betr. Anspruch Nr. n mehreren underen

PC7:15A/210 (Bian 2) (Jul 1982)



INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

<u> </u>	Ι	Τ
	٩	
93	Datum der Veröffentlichung	
Attended 30/071	20 80 N	
mationales Attenzeichen PCT/EP 00/07103		
. 2	or) der amilie	
H.T	Mitglied(or) der Patentfamilie	KEINE
RIC		¥
HENB male gard	Ş.	S
HEKU en Patenta	Datum der Veröffentlichung	08-03-1995
10 zur meß	Verd	B
The Control	# E	4
IEKNAIIONALEK KECHEKCHENBE. Angaban zu Vardienfungan, de zu seiten Pitertiamile gebiben	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	1804
TERNA	Recherciúnicas Pa	EP 0641804
፮ `	tra anged	" '